Title

Fermentative production of amino acids

Inventor Name

Nakayama, Kiyoshi; Araki, Kazumi; Tanaka, Yoshitake

Patent Assignee

Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd., Japan

Publication Source

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp.

Identifier-CODEN

JKXXAF

Patent Information

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 52018886	A2	19770212	JP 1975-93181	19750801 <
JP 58038153	B4	19830820		
Priority Application Information	on			
JP 1975-93181		19750801		

Abstract

Amino acids except for L-glutamic acid were produced by Microcyclus. Thus, M. evaneus HS-22 (FERM-P 3138) was cultured with shaking at 30° for 72 h on a medium (pH 7.1) contg. MeOH 20 mL, NH4H2PO4 2.5, (NH4)2HPO4 7.5, K2HPO4 1, NaCl 0.1, MgSO4.cntdot.7H2O 0.5, and CaCO3 30 g/L plus trace amts. of FeSO4, MnSO4, CaCl2, biotin, and phenol red; 2 mL MeOH and 0.2 g urea were added to each dL broth after 24, 32, 48, and 56 h of cultivation. Leucine [61-90-5], isoleucine [73-32-5], valine [72-18-4], alanine [56-41-7], aspartic acid [56-84-8], and lysine [56-87-1] were produced at 0.7, 0.1, 0.7, 0.2, 0.1, and 0.3 mg/mL, resp. These amino acid were purified by ion exchange column chromatog.

International Patent Classification

C12D013-06

Document Type

Patent

Language

Japanese

• •	4

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

52-018886

(43) Date of publication of application: 12.02.1977

(51)Int.CI.

C12D 13/06

(21)Application number: 50-093181

(71)Applicant: KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

01.08.1975

(72)Inventor: NAKAYAMA KIYOSHI

ARAKI KAZUMI

TANAKA YOSHITAKE

(54) PRODUCTION OF AMINO ACIDS BY FERMENTATION PROCESS

(57)Abstract:

PURPOSE: Production of amino acids (other than L-Glutamic acid) by fermentation process

using amino-acids-producing strains.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

		ec . •

BEST AVAILABLE COPY



(2000円)

許 願 (8)

昭和30年8月/日

特許庁長官一段

1. 発明の名称

2. 発明者

3. 特許出願人

郵便番号 100

住 所 東京都千代田区大手町一丁目6番1号

名 称 (102)協和醱酵工業株式会社

代表者 高 田 弘

4. 添付會類の目録

(1) 明 細 律

(3) 数生物保管委託申龄终受理备号祭

ş

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特別四 52-18886

43公開日 昭 52.(1977) 2.12

②特願昭 50-93/8/

②出願日 昭台。(1975) 4.1

審查請求 未請求

(全 4頁)

庁内整理番号

7110 U9 7110 U9

52日本分類

3601025/

5) Int.Cl².

明 悶 🖸

1. 発明の名称

発酵法によるアミノ鼠の印泡法

2 特许協家の位置

ミクロサイクラス以に口するアミノ酸(たいし、L-グルタミン 収を除く)生産性 口欲を培めた格立し、アミノ取(たいし、L-グルタミン 収を除く)を生成な口をしめ、これを扱なすることを特徴とする発解法によるアミノ取(たいし、L-グルタミン 収を除く)の制造法。

1 発明の降低な説明

本希明は、発射法によるアミノ飲の設造法に関するものである。さらに即しくは、ミクロサイクラス口に以するアミノ取(たいし、ひ・グルタミン取を除く)生産性口収を、抑むの近化しりる展立が(たとえば、メタノールなどのアルコール、グルコース、フラクトース、口口、可口性デンブンなどの紹介、グリセリンなどのロアルコール、フマール取、コハク酸、グルコ

ン 設などの有物酸など)、 凹 以前、 かよび 紅 級 物な らびにその他の 典 分 取 を 程 よく 含 布 する 培 地 に 接 む、 培 分 し て アミノ 収 (た ゞ し、 し ・ グ ル タミン 収 を むく) を 培 登 敬 中 に 生 成 む む せ し め、 と れ を 摂取 する ことを 停 改 と する アミノ 収 (た た し、 し - グ ル タミン 収 を 除く) の 製 強 法 に 関 する も の で ある。

リジン、アスパラギン取、ロイシン、イソロイシン、パリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどのアミノ取は食品、腹窓品、飼料などとして広く利用され、その工祭的安価なひ法が超されている。

本希明者らは、比較的安価化、大量に供給されるメタノールを主度気配とするアミノ酸の設 法について研究した。その結果、たとえば、ミクロサイクラス・エパネウスATCC 2/373 (アメリカ特許第3663370) (メタノールよりL・グルタミン配を生産する面紋)より的 恐された変具数 (テナリジンとホモモリンの共存下で生宜する面紋、テナリジンとスレオニン

特開昭52-18886(2)

の共存下で生育する歯探)の岩豊物中に、リジ ン、アスパラギン酸、ロイシン、イソロイシン、 パリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどの アミノ敵が生以書をする事実を見い出した。 核ミクロサイクラス族の脚を利用する本軸発明 は、従来、メダノールを主炭素原として、発酵 法により、アミノ酸を製造する方法として既知 な方法則ち、シュウドモナス篇、アクロモバク タ − 萬の細菌を利用する方法(特公昭 4 3 -23273)、パチルス族、ブレビバクテリウム 痛、ミクロコツカス痛、サルシナ異の細菌を利 用する方法(将開始48-98091)、プロタ ミノバクター属の細菌を利用する方法(フラン ス特許公開 2225‐5/7 および同 2225‐520) とは、便用微生物を異にし、さらに、ミクロサ イクラス嶌の曲を利用するL-グルタミン酸の 製造法(アメリカ特許第3663370) とは、 生産するアミノ酸の種類において区別され、新 規な発明である。

以下本発明を詳細に説明する。

増地組成:メタノール20m2/&、NH+H2PO。
18/8、(NH+)2HPO。 38/8、K2HPO。
0.58/8、M880+7H2O 0.28/8、
P950+7H2O 10m/8、Mn8O+nH2C 10
m/4、CaC42 10m/8、チオ駅業50^{M3}/4、
ビオチン10M3/8、NaC8 0.18/8、乗天
208/8、チブリジン18/8、ホモセリン
28/8、水で18とする。(PH72)

なお、上配培地において、ホモセリンの代り にスレオニンを用いると、チアリジンとスレオ ニンの共存下で生育できる変異株を誘導すると とができる。

上配の如き変異誘導法化よつて、ミクロサイクラス属のアミノ酸(ただし、L-グルタミン酸を除く)生産性酸株を得ることができるが、 天然界より、上配の如き性質をもつた酸株を得ることもできる。

本発明における培地としては、伊用師の資化 しうる設業様、窒素値、無機物、その他の栄養 業を程よく含有するものであれば合成培地、天 本発明において使用される学生物はミクロサイクラス属に属するアミノ酸(ただし、レーグルタミン酸を除く)生産性関係であればいずれでも良い。この様なアミノ酸生産関係はミクロサイクラス属に属する細菌に公知の方法で無外の限別、ア静原射、薬剤処理などの変異処理を 勝して公知の適当な選択法を併用することによって待ることができる。

3 字加入

ATCC2/373を用いた場合の次化その具体的な機作法について限明する。

2字削除

原株(ATCC2/373)の懸たく私(/0⁴ colla/ml)を調製し、されば、のの/メリン酸 最高限(PB20) に静脉したドエロ(メーメテル・以一ニトロ・メートロングアニジン)を 最終趣度のより/型になるように加え、緊急で 60分間処理する。ついで認処理収を下記の培地に塗布し、設場地で生育する事株(チェリジンとホモセリンの共存下で生育する変異株)の中からアミノ族生産性の高い事業を選択する。

然培地のいずれる使用できる。

炭素像としては、主にメタノールが利用されるが、グルコース、フラクトース、糖蜜、可溶性デンプンなどの糖質、グリセリンなどの糖丁ルコール、フマール酸、コハク酸、グルコン酸などの有機酸なども主炭素源として利用できる。

主炭素準として使用するメタノールは培参初 期から高速度に使用すると愛生物の生育を阻害 する場合があるので、適常は 0.1~3 %の低機 度で培参を開始し、その移必等に応じて遅次添 加すると好結果を生じ得る。

培地の留業源としては、塩化Tンモニウム、 値酸Tンモニウム、燐酸Tンモニウム、白取T ンモニウム、酢酸Tンモニウム、クエン酸Tン モニウムなど、各種無砂酸や石粉酸のTンモニ ウム塩、あるいはTンモニT、尿素、Tミン類、 その他留素含布化合物、ならびにペプトン、 B2Tミン、酵母エキス、肉エキス、コーンス チーブリカー、カゼイン加水分解物、蛹加水分 解物、フィッシュミールあるいはその消化物、

BEST AVAILABLE COPY

規則大豆あるいはその前化物 人などの智気はる砂物質などのゼ々のものが使用できる。

....

さらに無物物として鉛酸菓一カリウム、塩酸 第二カリウム、硫酸マグネンウム、塩化ナトリ ウム、酸酸菓一族、飯酸マンガン、硫酸亜角、 炭酸カルシウムなどを使用する

もちろん本発明に使用する数生物が生行の為に特定の栄力なを必要とする切合はその栄力なを必要とする切合はその栄力なを超当負替地中に存在せしめなければならない。しかしての積の栄力なは前配質な費として拘示した智な性を接物質に含まれて加えられる複合があり、その強な複合には特に添加する必要はない。

培豆は塩口あるいは酸部泊気放炉などの肝気的条件で行う。培豆塩度は油は20~40℃の質断で、培地のPHは3~9の色階、好ましくは中性付近に保持することが凹ましいが、これ以外の包置条件あるいはPH条件下でも促用色が生口されば突旋可能である。岩地のPB梅切は皮殻カルシウム、PH環質剤、あるいは記ま

図句校を、メタノール2004、(NH*)H2PO。
258、(NH*)2HPO。758、K2HPO。18、
NaCl 018、M9BO*7H2O 058、P880。
・7H2O 10以、MnBO*nH2O 10以、CaCl2
10以、ピオテン10以8、プエノール レッド(PB指示以)10以、およびCaCO。30別を14の該官以於に認定した増加(PH71)5以を含む50以移立を行なつた。この領、培口開始は増立を行なつた。この領、培口開始は増立を行なつた。この領、培口開始は24、32、48、56時間目にメタノールをそれぞれ24/44(合計84/44)かよび
思いなの28/4級加した。この時増立液中に
生成したて5/20で記しは次の過りである。

ひなしたてミノ政	设约(10/14)
ロイシン	0. 7
イソロイシン	0. /
パリン	0. 7
アラニン	0. 2
アスパラギン鼠	0. /
リシン	a s

特別以52-18886(3) たはアルカリ海政を称加することにより目的を 辺するが、伊用희珠によつてはア里的節を必要 としない均合がある。培亞期間は通常/~7日 間で培賀政中にアミノ敏が生成なわする。

増口終了故、自体や良設カルシウムなどの比 認物を除去し、早部物化ポナよりなイオン交換 砂脂処理化より増む物から個々のブミノ配を回 収する。その他公知のイオン交換額脂処理法、 む間法、数分法などを併用することによつても 回収することができる、

次下に突な例をあげて本発明を具体的に示す。 空跡的!

箱をとしてミクロサイクラス・エバネウス HB-22 KY7831(位工研存託受理符 特別3138時)を使用した(本前株はミクロ サイクラス・エバネウスKY3832(ATCC 21373)を製機としてチアリジン1日/ロ 歩上びホモセリン2日/ロの両者を含む培地に 生育可能な変異株として取得されたものであつ て、製株はこの条件下で全く生育できない。)

母の終了後の母の故りのの叫からは体、 庚収カルシウムその他の花紋物を除を、 戸水を釣砂性的イオン交換物助ダイヤイオン8m - / (里*型)(三段化成社段)のカラムに泊してロイシンを吸立させ、水洗を 0 5 規定アンモニア水で得出してロイシン両分を集め、 砂却してpm より4 の等で点で必出させるととにより純質りょのはよりのロイシン/9 0 日を裕た。ロイシン以外の他のTミノ酸も、 上記の如をイオン交換処理法を適宜応用することによつて複砂口される。

質益例で

和問としてミクロサイクラス・エバネウス KY3832(ATCC2/373)から跨ぬされ たミクロサイクラス・エバネウスTB-/9 KY7832(数工研帯形受知普号類3/39号) を使用した。本自株はデアリジン/ログロシよ びレースレオニン2ログロの共存下で生育可能 なご校として取得された変凸線であつて、温線 はこの公件下で金く生育できない。 この復動を実施例/の場合と同様に培養し、 培養終了後別体、炭酸カルシウムその他の抗酸 物を除き、培養物を繊維した後 / / 規定場便中 で / 2 0 ℃、 3 時間加熱したところ、このサン ブル中のアミノ酸としてホモセリン 0.4 時/ 以 かよびセリン 0.3 3 年/ 3 (培養液中の過度と して) が蓄積した。

実施例は

推測として学施例/で使用したミクロサイクラス・エパネウス日日 - 22 | 民工フま3/ (微工研寄託受理番号第3/38号)を使用し、 学養例/で使用した培地にさらにコーンスチープ リカーのよるを添加した培地(PH?/) を使用する他は実施例/の場合と同様に培養したところ、培養液中にロイシンの99/14、イソロイシンの29/14、パリン/99/14、アラニンの49/14、アスパラギン酸の29/14、シよびリジンの39/14(培地中の各下ミノ酸の最度と差し引いた値)がそれぞれ生成書種した。

≠前記以外の発明者

サインヤースプラン 住 所 東京都町田市山崎町 3/30 番地

57 中 が ¹ 氏名 克 木 和 熒

サダンがイマー 住所 東京都町田市金井町3/33

アングランナ 四の台団払3ー9ー308

自 力 眇 好 氏名 田 中 芳 食